(a) SU (ii) 1730144 A 1

(51)5 C 12 N 7/00, C 12 Q 1/70

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ
ПО ИЗОБРЕТЕНИЯМ И ОТКРЫТИЯМ
ПРИ ГКНТ СССР

ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

К АВТОРСКОМУ СВИДЕТЕЛЬСТВУ

(21) 4651517/13

(22) 24.02.89

(46) 30.04.92. Бюл. № 16

(71) Научный центр по разработке и внедрению современных методов молекулярной дивгностики, МГУ им. М.В.Ломоносова и Всесоюзный научно-исследовательский институт гриппа

(72) А.В.Овчаренко, А.В.Кабанов, Н.С.Мелик-Нубаров, В.Ю.Алахов, А.И.Банников, Т.П.Лисок, В.И.Киселев, А.В.Левашов, Н.Г.Чергенко, Е.Н.Клюшненкова, П.Г.Свешников, О.И.Киселев, Е.С.Северин, Р.В.Петров, В.А.Кабанов, С.А.Аржаков и Е.В.Батракова (53) 578.8.094.29(08.8)

(53) 576.8.094.29(066.6) (56) Magee N.E., Miller O.V. Nature, 1972, v.235, p.339-341. 2

(54) СПОСОБ ПОДАВЛЕНИЯ РЕПРОДУК-ЦИИ ВИРУСОВ

(67) Использование: медицинская биохимия. Сущность изобретения: в способе подавления репродукции вирусов в качестве противовирусных агентов используют антитела с ковалентно присоединенными к ими остатками жирных кислот. При этом эфективность подваления репродукции вирусов составляет 1,5-2 порядка. Выход противовирусных агентов составляет 90-100% от исходных антител, препараты стабильны в течение года. 3 табл.

Изобретение относится к медицинской оиохимии и касается способа подавления репродукции вируса антителами, специфическими к антигенным детерминантам этого вируса. Способ открывает новые перспективы в медицине, в частности в области создания противовирусной терапии, а также в фундаментальных исследованиях: изучения механизмов вирусной репликации, действия компонентов иммунной системы т.д.

Известен способ для подавления вирусной активности с помощью антител, специфических к антигенным детерминантам

Однако вследствие непроницаемости клеточных мембран для антител последние не могут взаимодействовать с внутриклеточными вирусными частицами и, следовательно, не слособны оказывать влияние на репродукцию вируса, генактивируя только внеклеточные вирусные частицы.

Наиболее близким к предлагаемому по сущности и достигаемому эффекту является способ подавления репродукции вируса с помощью антител путем воздействия на зараженные вирусом клетки антителами, специфическими к антигенным детерминантам этого вируса, включенными в липосомы, поскольку липосомы могут обеспечивать доставку антител внутрь клетки. Культуру клеток МL инкубируют с липосомами из сфингомиелина, холестерина и стеариламина, содержащими иммуноглобулины G(IgG) с высоким титром к вирусу Коксаки А-21, и заражают этим вирусом. Через двое суток определяют инфекционную активность образовавшегося вируса. Для клеток, инкубированных с липосомами, наблюдают 23-74%-ное снижение инфекционной активности по сравнению с клетками, зараженными вирусом, но не инкубированными

с липосомами.

Недостатками известного способа явякится низкая эффективность противовирусного действия. а также спожность процедуры получения липосом, содержащих антитела, и низкая эффективность включения антител в липосомы, что приводит к значительным потерям антител при приготовлении противовирусного препарата. Кроме того способ характеризуется низкой стабильностью липосом, затрудняющей длительное хранение противовирусного препарата.

Цель изобретения – повышение противовирусного действия и упрощение способа.

Поставленная цель достигается тем, что согласно способу в качестве противовирусных агентов используют специфические к антигенным детерминантам вируса антитела с ковалентно присоединенными к ним 20 остатками жирных кислот.

Эффективность способа доказана на примерах подавления репродукции модельных вирусов. а именно вирусов гриппа различных серотипов и респира 25 торно-синтициального вируса. При действии на зараженные вирусом клетки антигел. специфичные к антигенным детерминантам этого вируса, с ковалентно присоединенными к ним остатками жирымх 30 кислот обеспечивают значительное подавление (на 1.5-2 порядка. см. табл.1-3) репродукции вируса.

В качестве антител можно использовать иммуноглобулины различных классов и их 35 суммарные фракции. В качестве модифицирующих антител реагентов можно использовать различные липиды — производные синтетических и природных жирных испол

Пример 1. Получение антител. моди- 40 фицированных остатками жирных кислот.

К 10 нм 0.1 М раствора натриевой соли ди-2-атипгексилового эфира сульфовнтарной кислоты в октане добавляют 450 мкл 1 ММ раствора антител в 0.1 М боратном бу- фере, рН 9.5. Систему интенсивно перемешивают в течение 1-2 мин до появления оптической прозрачности, а затем добавляют к ней 450 мкл 5 мМ раствора хлорангидрида или N-оксисукцинимидного эфира 50 жирной кислоты (стеариновой или пальмитиновой, или миристиновой и др.) в октане. Через 2 ч белок осаждают из реакционной системы на холоде (0°C) 30 мл ацетона. Выпавший осадок отделяют и промывают 4-5 55 раз 30 мл холодного (6°C) ацетона.

Остаток ацетона удаляют на роторном испарителе.

Модифицированные антитела фракционируют гидрофобной хроматографией на фенил-сефарозе и определяют выход модифицированного белка. Степень модификации иммуноглабулинов определяют, используя для модификации радиоактивно меченные жирные кислоты.

Аффинность антител определяют методом твердофазного иммуноферментного анализа и методом радиоиммуноанализа.

та. Кроме того способ характеризуется низкой стабильностью липосом, затрудняющей 10 сухом состоянии при пониженной темперадлительное хранение противовирусного туре (-10,4-15)°С).

> Выход модифицированных антител по белку состајаляет 95-100%. Модифицированные антитела содержат 1 остаток жирной кислоты на молекулу белка. Они сохраняют 80-100% специфической активности (аффиности) по сравнению с исходными (немодифицированными) антителами. При хранении в сухом состоянии в течение 0 длительного времени (более года) активность модифицированных антител снижается не более чем на 20%.

Пример 2. Репродукция вируса гриппа (штам А/Чили, серотип H1N1) в пермиссивных клетках МДСК.

Монослой пермиссивных клеток МДСК заражают вирусом гриппа (штамм А/чили, серотип H1N1) со множественностью 1-10 бляшкообразующих единиц на 1 клетку. Через 3.5 ч после заражения к клеткам добавляют антитела (нормальные кроличьи IgG; нормальные кроличьи IgG, модифицированные остатками жирной кислоты: специфические кроличьи IgG против вируса гриппа серотипа H1N1; специфические кроличьи IgG против вируса гриппа серотипа H1N1, модифицированные остатками жирной кислоты) в концентрации, равной их титру в реакции торможения гемагглютинации. Через 8.5 ч после заражения клетки промывают 2 раза 2-кратным объемом среды, в течение 1 ч выдерживают с 2-кратным объемом среды, промывают 5-кратным объемом среды и добавляют к ним свежую среду, не содержащую антител.

Через 24 ч после заражения отбирают культуральную среду, осаждают клетки и клетточный дебрис 2-кратным центрифугированием при 8000 об/мин в течение 20 мин. В Супернататие определяют инфекционную активность в эмбриональных инфекционных дозаж (ЗИДБЭ/мл) и гемагглютинирующую активность в реакции гемагглютинации с 0.7% куриньмим эритроцитами (ГАЕ Амл).

Результаты приведены в табл.1. Пример 3. Репродукция вируса гриппа (штамм А/Техас, серотип H3N2) в пермиссивных клетках МДСК.

То же, что в примере 2. но используют вирусы гриппа (штамм А/Техас, серотип 173014

H3N2) и антитела, специфические к вирусу гриппа серотипа H3N2.

Результаты приведены в табл.2.

Пример 4. Репродукция РС-вируса (штамма Long) в пермиссивных клетках Hela.

Монослой пермиссивных клеток Hela заражают респираторно-синтициальным вирусом (РС-вирусом) (штамм Long) со множественностью 1-10 цитопатических еди- 10 ниц (ЦПД50) на 1 клетку. Через 6 ч после заражения к клеткам добавляют антитела (нормальные кроличьи IgG: нормальные кроличьи IgG, модифицированные остатками жирной кислоты; специфические 15 кроличьи IgG против РС-вируса; специфические кооличьи IaG против РС-вируса. модифицированные остатками жирной кислоты) в концентрации, равной их титоу в реакции связывания комплемента с очи- 20 щенным вирусом. Через 13 ч после заражения клетки промывают (как описано в примере 2) и добавляют к ним свежую среду. не содержащую антител.

Через 28 ч после заражения отбирают 25 культуральную среду, осаждают клетки и клеточный дербис 2-кратным центрифугированием при 2000 об/мин в течение 25 мин. В супернатанте определяют инфекционную активность по циопатическому дей 30 стями на культуре клеток Неіа (ПДПБс/мМ).

Результаты приведены в табл.3.

Как показано в примерах (табл.1-3). подавление репродукции вируса путем воздействия на зараженные вирусом клетки 35 антителами, специфическими к антигенным

детерминантам этого вируса. Составляет 1.5-2 порядка, в то время, как в известном способе подавление не превышает 1 порядка. Сопоставление денных, приведенных в примерах и известном способе, свидетельствует о том, что подавление репродукции вируса требует по данному способу по крайней мере на 2 порядка меньших концентраций антител.

При получении противовирусных агентов путем модификации специфических к антигенным детерминантам вируса антител остатками жирных кислот выход модифицированных антител составляет 95-100% в то время как в известном способе не более 10% взятых антител удается включить в липосомы. Кроме того, антитела с ковалентно присоединенными к ним остатками жирных кислот можно хранить в сухом состоянии в течение длительного времени (более 1 года) без значительной потери специфической активности, в то время как противовирусные агенты, используемые в известном способе (антитела, включенные в липосомы) нельзя хоанить более нескольких дней.

Формула изобретения

Способ подавления репродукции вирусов путем воздействия на зараженные вирусом клегки иммобилизованными антителами, специфическими к антигенным детерминантнам этого вируса, о т л и ч а ющи и й с я тем, что, с целью повышения противовирусного действия и упрощения способа, используют антитела с ковалентно присоединенными к ним 1–2 остатками жирных кислот.

Таблица 1

Репродукция вируса гриппа (штамм А/Чили. серотип H1N1) в пермиссивных клетках МДСК (пример 2)

Условия эксперимента	Инфекционная активность через 24 ч. Ід (ЭИД50/мл)	Гемагглютинирующая актив- ность через 24 ч (ГАЕ/мл)
1	2	3
Зараженные клетки не инкуби- руют с антителами Зараженные клетки	5.3	. 8
инкубируют с: нормальными IgG кролика нормальными IgG кролика, мо-	5.3	8
дифицированными остатками стеариновой кислоты нормальными IgG кролика. мо-	5.3	. 8
дифицированными остатками пальмитиновой кислоты специфическими IgG кролика	5.3	8
против вируса гриппа серотина H1N1	5.0	8

Продолжение табл. 1

1	2	3
специфическими IgG кролика		
против вируса гриппа сероти-		
на H1N1, модифицированны-		
ми остатками стеариновой		
кислоты	3,5	2
специфическими IgG кролика		
против вируса гриппа сероти-		
на H1N1, модифицированны-		
ми остатками		*
пальмитиновой кислоты	3.5	2

Таблица 2

Репродукция вируса гриппа (штамм A/Texac, серотип H3N2) в пермиссивных клетках МДСК (пример 3).

Условия эксперимента	Инфекционная активность через 24 ч. Ig (ЭИД50/мл)	Гемагглютинирующая актив- ность через 24 ч (ГАЕ/мл)
Зараженные клетки не инкуби-		
руют с антителами	6.5	512
Зараженные клетки	· ·	
инкубируют с:	-	
нормальными IgG кролика	6.3	512
нормальными IgG кролика, мо-		ł
дифицированными остатками		
стеариновой кислоты	6,5	512
нормальными IgG кролика, мо-		
дифицированными остатками		
миристиновой кислоты	6.5	512
специфическими IgG кролика		
против вируса гриппа серотина		
H3N2	6,5	512
специфическими IgG кролика		
против вируса гриппа серотина		
H3N2, модифицированными ос-		
татками стеариновой кислоты	5.0	128 .
специфическими IgG кролика		
против вируса гриппа серотина		
H3N2, модифицированными ос-		
татками миристиновой кислоты	5.0	128

Таблица 3

Репродукция РС-вируса (штамм Long) в пермиссивных клетках Hela (пример 4)

Условия эксперимента	Инфекционная активность через 28 ч. Ід (ЦПД50/мл)
1	2
Зараженные клетки не инкубируют	
с антителами	5,4
Зараженные клетки инкубируют с:	
нормальными IgG кролика	5,5
нормальными IgG кролика, модифицирован-	
ными остатками стеариновой кислоты	. 5,5
специфическими IgG кролика против РС-ви-	
pyca .	5,3

Продолжение табл. 3

1	2
специфическими IgG кролика против РС-ви-	
руса, модифицированными остатками стеа-	
риновой кислоты	3,5

10

15

20

25

30

Редактор М.Петрова

Составитель С.Пылова Техред М.Моргентал

Корректор Н.Ревская

Заказ 1488

Тираж Подписное ВНИИПИ Государственного комитета по изобретениям и открытиям при ГКНТ СССР 113035, Москва, Ж-35, Раушская наб., 4/5